



### Съдържание

#### II Съобщения

##### СЪОБЩЕНИЯ НА ИНСТИТУЦИИТЕ, ОРГАНИТЕ, СЛУЖБИТЕ И АГЕНЦИИТЕ НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ

###### Европейска комисия

2016/C 347/01	Съобщение на Комисията — Автоматично увеличение на автономна тарифна квота по силата на Регламент (ЕС) № 2015/2265 на Съвета .....	1
2016/C 347/02	Непротивопоставяне на концентрация, за която е постъпило уведомление (Дело M.8101 — Siemens/Valeo/JV) <sup>(1)</sup> .....	2

#### IV Информация

##### ИНФОРМАЦИЯ ОТ ИНСТИТУЦИИТЕ, ОРГАНИТЕ, СЛУЖБИТЕ И АГЕНЦИИТЕ НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ

###### Европейска комисия

2016/C 347/03	Обменен курс на еврото .....	3
---------------	------------------------------	---

##### ИНФОРМАЦИЯ ЗА ЕВРОПЕЙСКОТО ИКОНОМИЧЕСКО ПРОСТРАНСТВО

###### Постоянен комитет на държавите от ЕАСТ

2016/C 347/04	Лекарствени продукти — Списък на разрешенията за търговия, издадени през първата половина на 2015 г. от държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП .....	4
---------------	--	---

2016/C 347/05	Лекарствени продукти — Списък на разрешенията за търговия, издадени през втората половина на 2015 г. от държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП .....	19
---------------	--	----

---

V Становища

СЪДЕБНИ ПРОЦЕДУРИ

**Съд на ЕАСТ**

2016/C 347/06	Жалба, подадена на 23 февруари 2016 г., от д-р Gerhard Spitzer срещу Надзорния орган на ЕАСТ (Дело E-2/16) .....	34
2016/C 347/07	Дело, заведено на 21 юни 2016 г. от Míla ehf. срещу Надзорния орган на ЕАСТ (Дело E-7/16) .....	35

ПРОЦЕДУРИ, СВЪРЗАНИ С ИЗПЪЛНЕНИЕТО НА ПОЛИТИКАТА В ОБЛАСТТА НА КОНКУРЕНЦИЯТА

**Европейска комисия**

2016/C 347/08	Предварително уведомление за концентрация (Дело M.8203 — Blackstone/New Mountain/JDA Software) — Дело кандидат за опростена процедура <sup>(1)</sup> .....	36
2016/C 347/09	Предварително уведомление за концентрация (Дело M.8192 — Advent International/THL/InVentiv) — Дело кандидат за опростена процедура <sup>(1)</sup> .....	37

---

<sup>(1)</sup> Текст от значение за ЕИП

## II

(Съобщения)

СЪОБЩЕНИЯ НА ИНСТИТУЦИИТЕ, ОРГАНИТЕ, СЛУЖБИТЕ И АГЕНЦИИТЕ НА  
ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ

## ЕВРОПЕЙСКА КОМИСИЯ

## СЪОБЩЕНИЕ НА КОМИСИЯТА

Автоматично увеличение на автономна тарифна квота по силата на Регламент (ЕС) № 2015/2265  
на Съвета

(2016/С 347/01)

В съответствие с член 4 от Регламент (ЕС) № 2015/2265 на Съвета <sup>(1)</sup> обемът на посочената по-долу тарифна квота се увеличава за календарната 2016 година, както следва:

Пореден №	Код по КН	Код по ТАРИК	Описание	Годишен размер на квотата (тонове)	Мито за квотата	Квотен период
09.2759	ex 0302 51 10	20	Треска ( <i>Gadus morhua</i> , <i>Gadus ogac</i> , <i>Gadus macrocephalus</i> ) и риби от вида <i>Boreogadus saida</i> , с изключение на черния дроб, хайвера и семенната течност, пресни, охладени или замразени, за преработка <sup>(1)</sup> <sup>(2)</sup>	90 000	0 %	1.1.2016— 31.12.2016 г.
	ex 0302 51 90	10				
	ex 0302 59 10	10				
	ex 0303 63 10	10				
	ex 0303 63 30	10				
	ex 0303 63 90	10				
	ex 0303 69 10	10				

<sup>(1)</sup> За тарифната квота се прилагат условията, определени в членове 291 — 300 от Регламент (ЕИО) № 2454/93.

<sup>(2)</sup> Квотата не се използва за продукти, които са предназначени единствено за една или повече от следните операции:

- почистване, изкормване, почистване от опашка или глава,
- нарязване,
- повторно пакетирание на индивидуално бързо замразени филета,
- подбиране, сортиране,
- етикетиране,
- опаковане,
- охлаждане,
- замразяване,
- дълбоко замразяване,
- глазиране,
- размразяване,
- отделяне.

Квотата не се използва за продукти, които освен това са предназначени за обработка или за операции, които дават право на ползване на квотата, ако тази обработка или тези операции се извършват на ниво продажба на дребно или кетъринг. Намаляването на вносните мита се прилага само за продукти, предназначени за консумация от човека.

Квотата обаче се използва за материали, които са предназначени за една или повече от следните операции:

- нарязване на кубчета,
- разрязване на кръгчета, изрязване на ленти за материали от кодове по КН 0307 49 59, 0307 99 11, 0307 99 17,
- филетиране,
- производство на половинки,
- нарязване на замразени блокове,
- разделяне на замразени блокове от преплетени филета.
- нарязване на резени за материалите, включени в кодове по КН ex 0303 66 11, 0303 66 12, 0303 66 13, 0303 66 19, 0303 89 70, 0303 89 90.

<sup>(1)</sup> ОВ L 322, 8.12.2015 г.

**Непротивопоставяне на концентрация, за която е постъпило уведомление****(Дело M.8101 — Siemens/Valeo/JV)****(текст от значение за ЕИП)**

(2016/C 347/02)

На 14 септември 2016 г. Комисията реши да не се противопоставя на горепосочената концентрация, за която е постъпило уведомление и да я обяви за съвместима с вътрешния пазар. Решението се основава на член 6, параграф 1, буква б) от Регламент (ЕО) № 139/2004 на Съвета <sup>(1)</sup>. Пълният текст на решението е достъпен единствено на английски език и ще се публикува, след като бъдат премахнати всички професионални тайни, които могат да се съдържат в него. Той ще бъде достъпен:

- в раздела за сливанията на уебсайта на Комисията, свързан с конкуренцията (<http://ec.europa.eu/competition/mergers/cases/>). Този уебсайт предоставя различни средства за подпомагане на достъпа до решения за отделни сливания, включително показатели за търсене по дружество, по номер на делото, по дата и по отрасъл,
- в електронен формат на уебсайта EUR-Lex (<http://eur-lex.europa.eu/homepage.html?locale=bg>) под номер на документа 32016M8101. EUR-Lex предоставя онлайн достъп до европейското право.

---

<sup>(1)</sup> ОВ L 24, 29.1.2004 г., стр. 1.

## IV

(Информация)

ИНФОРМАЦИЯ ОТ ИНСТИТУЦИИТЕ, ОРГАНИТЕ, СЛУЖБИТЕ И АГЕНЦИИТЕ  
НА ЕВРОПЕЙСКИЯ СЪЮЗ

## ЕВРОПЕЙСКА КОМИСИЯ

Обменен курс на еврото <sup>(1)</sup>

21 септември 2016 година

(2016/C 347/03)

1 евро =

Валута	Обменен курс	Валута	Обменен курс		
USD	шатски долар	1,1150	CAD	канадски долар	1,4653
JPY	японска йена	112,49	HKD	хонконгски долар	8,6472
DKK	датска крона	7,4546	NZD	новозеландски долар	1,5170
GBP	лира стерлинг	0,85693	SGD	сингапурски долар	1,5147
SEK	шведска крона	9,5698	KRW	южнокорейски вон	1 240,60
CHF	швейцарски франк	1,0883	ZAR	южноафрикански ранд	15,2889
ISK	исландска крона		CNY	китайски юан рен-мин-би	7,4384
NOK	норвежка крона	9,2318	HRK	хърватска куна	7,5080
BGN	български лев	1,9558	IDR	индонезийска рупия	14 646,08
CZK	чешка крона	27,022	MYR	малайзийски рингит	4,6125
HUF	унгарски форинт	308,55	PHP	филипинско песо	53,301
PLN	полска злота	4,2915	RUB	руска рубла	71,7138
RON	румънска лея	4,4495	THB	тайландски бат	38,713
TRY	турска лира	3,3168	BRL	бразилски реал	3,6137
AUD	австралийски долар	1,4665	MXN	мексиканско песо	22,0065
			INR	индийска рупия	74,6800

<sup>(1)</sup> Източник: референтен обменен курс, публикуван от Европейската централна банка.

## ИНФОРМАЦИЯ ЗА ЕВРОПЕЙСКОТО ИКОНОМИЧЕСКО ПРОСТРАНСТВО

## ПОСТОЯНЕН КОМИТЕТ НА ДЪРЖАВИТЕ ОТ ЕАСТ

**Лекарствени продукти — Списък на разрешенията за търговия, издадени през първата половина на 2015 г. от държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП**

(2016/C 347/04)

**Подкомитет I за свободното движение на стоки**

**Да се вземе предвид от Съвместния комитет на ЕИП**

Във връзка с Решение на Съвместния комитет на ЕИП № 74/1999 от 28 май 1999 г. Съвместният комитет на ЕИП се приканва да вземе предвид по време на заседанието си на 29 април 2016 г. следните списъци на разрешенията за търговия с лекарствени продукти за периода 1 януари—30 юни 2015 г.:

- Приложение I Списък на новите разрешения за търговия
  - Приложение II Списък на подновените разрешения за търговия
  - Приложение III Списък на разрешенията за търговия с удължен срок
  - Приложение IV Списък на отнетите разрешения за търговия
  - Приложение V Списък на суспендираните разрешения за търговия
-

## ПРИЛОЖЕНИЕ I

## Списък на новите разрешения за търговия

Следните разрешения за търговия са издадени в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, през периода **1 януари—30 юни 2015 г.**:

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/07/423	Vectibix	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/11/709	Buccolam	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/11/721	Paglitaz	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/11/745	Desloratadine Actavis	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/12/755	Pioglitazone Actavis	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/12/757	Pioglitazone Teva	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/12/758	Pioglitazone Teva Pharma	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/12/760	Bronchitol	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/12/811	Lyxumia	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/13/817	Actelsar НСТ	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/13/822	PHEBURANE	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/13/830	Stribild	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/13/835	Voriconazole Accord	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/13/845	Imatinib Accord	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/13/846	Xtandi	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/13/859	Levodopa-Carbidopa-Entacapone Sandoz	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/13/879	Giotrif	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/13/893	Opsumit	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/932	Vantobra	Исландия	17.4.2015 г.
EU/1/14/932	Vantobra	Норвегия	15.4.2015 г.
EU/1/14/936	Nuwiq	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/952	Sevelamer carbonate Zentiva	Исландия	6.2.2015 г.
EU/1/14/952	Sevelamer carbonate Zentiva	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/952	Sevelamer carbonate Zentiva	Норвегия	6.2.2015 г.
EU/1/14/953	Tasermity	Исландия	12.3.2015 г.
EU/1/14/953	Tasermity	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/953	Tasermity	Норвегия	12.3.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/14/957	Cyramza	Исландия	15.1.2015 г.
EU/1/14/957	Cyramza	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/957	Cyramza	Норвегия	13.1.2015 г.
EU/1/14/959	Lynparza	Исландия	14.1.2015 г.
EU/1/14/959	Lynparza	Норвегия	12.1.2015 г.
EU/1/14/960	DUAVIVE	Исландия	14.1.2015 г.
EU/1/14/960	Duavive	Норвегия	12.1.2015 г.
EU/1/14/969	SCENESSE	Исландия	15.1.2015 г.
EU/1/14/969	Scenesse	Норвегия	15.1.2015 г.
EU/1/14/970	RIXUBIS	Исландия	14.1.2015 г.
EU/1/14/970	Rixubis	Норвегия	13.1.2015 г.
EU/1/14/972	Duloxetine Lilly	Исландия	6.1.2015 г.
EU/1/14/973	Quinsair	Исландия	19.4.2015 г.
EU/1/14/973	Quinsair	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/14/973	Quinsair	Норвегия	15.4.2015 г.
EU/1/14/974	Cerdelga	Исландия	5.2.2015 г.
EU/1/14/974	Cerdelga	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/974	Cerdelga	Норвегия	10.2.2015 г.
EU/1/14/975	Clopidogrel ratiopharm	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/975	Clopidogrel ratiopharm	Норвегия	5.3.2015 г.
EU/1/14/975	Clopidogrel ratiopharm	Исландия	11.3.2015 г.
EU/1/14/976	Zontivity	Исландия	5.2.2015 г.
EU/1/14/976	Zontivity	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/976	Zontivity	Норвегия	16.2.2015 г.
EU/1/14/977	Rasagilin ratiopharm	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/977	Rasagiline ratiopharm	Исландия	22.1.2015 г.
EU/1/14/977	Rasagiline ratiopharm	Норвегия	9.2.2015 г.
EU/1/14/978	Senshio	Исландия	30.1.2015 г.
EU/1/14/978	Senshio	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/978	Senshio	Норвегия	16.2.2015 г.
EU/1/14/979	Ofev	Исландия	30.1.2015 г.
EU/1/14/979	Ofev	Лихтенщайн	28.2.2015 г.



ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/14/979	Ofev	Норвегия	29.1.2015 г.
EU/1/14/980	Cosentyx	Исландия	4.2.2015 г.
EU/1/14/980	Cosentyx	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/980	Cosentyx	Норвегия	30.1.2015 г.
EU/1/14/981	Otezla	Исландия	5.2.2015 г.
EU/1/14/981	Otezla	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/981	Otezla	Норвегия	30.1.2015 г.
EU/1/14/982	Viekirax	Исландия	29.1.2015 г.
EU/1/14/982	Viekirax	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/982	Viekirax	Норвегия	20.1.2015 г.
EU/1/14/983	Exviera	Исландия	29.1.2015 г.
EU/1/14/983	Exviera	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/983	Exviera	Норвегия	20.1.2015 г.
EU/1/14/984	Xadago	Исландия	11.3.2015 г.
EU/1/14/984	Xadago	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/984	Xadago	Норвегия	16.3.2015 г.
EU/1/14/985	Raplixa	Исландия	17.4.2015 г.
EU/1/14/985	Raplixa	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/14/985	Raplixa	Норвегия	10.4.2015 г.
EU/1/14/986	Xydalba	Исландия	11.3.2015 г.
EU/1/14/986	Xydalba	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/986	Xydalba	Норвегия	2.3.2015 г.
EU/1/14/987	Holoclar	Исландия	11.3.2015 г.
EU/1/14/987	Holoclar	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/14/987	Holoclar	Норвегия	26.2.2015 г.
EU/1/14/988	Mysimba	Исландия	19.4.2015 г.
EU/1/14/988	Mysimba	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/14/988	Mysimba	Норвегия	15.4.2015 г.
EU/1/15/1000	Jinarc	Исландия	4.6.2015 г.
EU/1/15/1000	Jinarc	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/15/1000	Jinarc	Норвегия	12.6.2015 г.
EU/1/15/1001	Akynzeo	Исландия	4.6.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/15/1001	Akynzeo	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/15/1001	Akynzeo	Норвегия	5.6.2015 г.
EU/1/15/1002	Lenvima	Исландия	15.6.2015 г.
EU/1/15/1002	Lenvima	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/15/1002	Lenvima	Норвегия	15.6.2015 г.
EU/1/15/1003	Synjardy	Исландия	9.6.2015 г.
EU/1/15/1003	Synjardy	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/15/1003	Synjardy	Норвегия	17.6.2015 г.
EU/1/15/1004	Voriconazol Hospira	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/15/1004	Voriconazole Hospira	Исландия	4.6.2015 г.
EU/1/15/1004	Voriconazole Hospira	Норвегия	18.6.2015 г.
EU/1/15/1007	Gardasil 9	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/15/1007	Gardasil 9	Норвегия	18.6.2015 г.
EU/1/15/1009	Aripiprazole Zentiva	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/15/1010	Duloxetine Mylan	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/15/1011	Pregabalin Sandoz	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/15/1012	Pregabalin Sandoz GmbH	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/15/1013	Lumark	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/15/1014	Opdivo	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/15/989	Orbactiv	Исландия	17.4.2015 г.
EU/1/15/989	Orbactiv	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/15/989	Orbactiv	Норвегия	15.4.2015 г.
EU/1/15/990	Ikervis	Исландия	17.4.2015 г.
EU/1/15/990	IKERVIS	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/15/990	IKERVIS	Норвегия	9.4.2015 г.
EU/1/15/991	Sivextro	Исландия	19.4.2015 г.
EU/1/15/991	Sivextro	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/15/991	Sivextro	Норвегия	15.4.2015 г.
EU/1/15/992	Saxenda	Исландия	19.4.2015 г.
EU/1/15/992	Saxenda	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/15/992	Saxenda	Норвегия	9.4.2015 г.
EU/1/15/993	Lixiana	Лихтенщайн	30.6.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/15/994	Kengrexal	Исландия	19.4.2015 г.
EU/1/15/994	Kengrexal	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/15/994	Kengrexal	Норвегия	10.4.2015 г.
EU/1/15/995	DUTREBIS	Исландия	19.4.2015 г.
EU/1/15/995	DUTREBIS	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/15/995	DUTREBIS	Норвегия	10.4.2015 г.
EU/1/15/996	Ristempa	Исландия	11.5.2015 г.
EU/1/15/996	Ristempa	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/15/996	Ristempa	Норвегия	13.4.2015 г.
EU/1/15/999	Zykadia	Исландия	4.6.2015 г.
EU/1/15/999	Zykadia	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/15/999	Zykadia	Норвегия	27.5.2015 г.
EU/2/11/122	BLUEVAC BTV8	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/2/11/131	Zulvac 1 Ovis	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/2/12/140	Poulvac E. coli	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/2/12/142	Cardalis	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/2/13/151	Equilis West Nile	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/2/13/152	ProZinc	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/2/14/162	Parvoduk	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/2/14/176	Bovela	Исландия	15.1.2015 г.
EU/2/14/176	Bovela	Норвегия	23.1.2015 г.
EU/2/14/177	Nexgard Spectra	Исландия	30.1.2015 г.
EU/2/14/177	NEXGARD SPECTRA	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/2/14/177	Nexgard Spectra	Норвегия	13.2.2015 г.
EU/2/14/178	Zulvac SBV	Исландия	24.2.2015 г.
EU/2/14/178	Zulvac SBV	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/2/14/178	Zulvac SBV	Норвегия	11.3.2015 г.
EU/2/14/179	Suvaxyn CSF Marker	Исландия	9.4.2015 г.
EU/2/14/179	Suvaxyn CSF Marker	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/2/14/179	Suvaxyn CSF Marker	Норвегия	9.4.2015 г.
EU/2/14/180	Coliprotec F4	Исландия	15.4.2015 г.
EU/2/14/180	Coliprotec F4	Лихтенщайн	30.4.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/2/14/180	Coliprotec F4	Норвегия	9.4.2015 г.
EU/2/15/181	Sileo	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/2/15/181	Sileo	Норвегия	30.6.2015 г.

## ПРИЛОЖЕНИЕ II

## Списък на подновените разрешения за търговия

През периода **1 януари—30 юни 2015 г.** в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, са подновени следните разрешения за търговия:

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/00/133	Optisulin	Исландия	18.3.2015 г.
EU/1/00/133	Optisulin	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/00/133	Optisulin	Норвегия	27.2.2015 г.
EU/1/00/134	Lantus	Исландия	17.3.2015 г.
EU/1/00/134	Lantus	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/00/134	Lantus	Норвегия	5.3.2015 г.
EU/1/05/308	Aclasta	Исландия	5.2.2015 г.
EU/1/05/308	Aclasta	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/05/308	Aclasta	Норвегия	17.2.2015 г.
EU/1/05/310	Fosavance	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/05/310	Fosavance	Норвегия	19.5.2015 г.
EU/1/05/315	APTIVUS	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/05/319	Xolair	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/07/423	Vectibix	Исландия	15.1.2015 г.
EU/1/07/423	Vectibix	Норвегия	29.1.2015 г.
EU/1/08/506	Celvapan	Исландия	3.6.2015 г.
EU/1/08/506	Celvapan	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/08/506	Celvapan	Норвегия	27.5.2015 г.
EU/1/09/601	Firdapse	Исландия	18.2.2015 г.
EU/1/09/610	Telmisartan Teva	Исландия	14.1.2015 г.
EU/1/09/610	Telmisartan Teva	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/09/610	Telmisartan Teva	Норвегия	13.1.2015 г.
EU/1/10/612	Revolade	Исландия	30.1.2015 г.
EU/1/10/612	Revolade	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/10/612	Revolade	Норвегия	29.1.2015 г.
EU/1/10/615	Temozolomide Hospira	Исландия	22.1.2015 г.
EU/1/10/615	Temozolomide Hospira	Лихтенщайн	28.2.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/10/615	Temozolomide Hospira	Норвегия	28.1.2015 г.
EU/1/10/618	Prolia	Исландия	4.2.2015 г.
EU/1/10/618	Prolia	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/10/618	Prolia	Норвегия	9.2.2015 г.
EU/1/10/620	Ristfor	Исландия	14.1.2015 г.
EU/1/10/620	Ristfor	Норвегия	13.1.2015 г.
EU/1/10/621	Ristaben	Исландия	14.1.2015 г.
EU/1/10/621	Ristaben	Норвегия	13.1.2015 г.
EU/1/10/625	Arzerra	Исландия	2.3.2015 г.
EU/1/10/625	Arzerra	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/10/625	Arzerra	Норвегия	26.2.2015 г.
EU/1/10/627	Raloxifene Teva	Исландия	20.2.2015 г.
EU/1/10/627	Raloxifene Teva	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/10/627	Raloxifene Teva	Норвегия	27.2.2015 г.
EU/1/10/631	Nivestim	Исландия	15.6.2015 г.
EU/1/10/631	Nivestim	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/10/631	Nivestim	Норвегия	18.6.2015 г.
EU/1/10/632	Tolura	Исландия	17.4.2015 г.
EU/1/10/632	Tolura	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/10/632	Tolura	Норвегия	9.4.2015 г.
EU/1/10/633	Topotecan Hospira	Исландия	15.6.2015 г.
EU/1/10/633	Topotecan Hospira	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/10/633	Topotecan Hospira	Норвегия	15.6.2015 г.
EU/1/10/634	Ribavirin Mylan	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/10/634	Ribavirin Mylan	Норвегия	27.2.2015 г.
EU/1/10/634	Ribavirin Mylan	Исландия	20.2.2015 г.
EU/1/10/635	Olanzapin Apotex	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/10/635	Olanzapin Apotex	Норвегия	27.2.2015 г.
EU/1/10/635	Olanzapine Apotex	Исландия	20.2.2015 г.
EU/1/10/636	Daxas	Исландия	12.5.2015 г.
EU/1/10/636	Daxas	Норвегия	15.5.2015 г.
EU/1/10/637	Leflunomid medac	Лихтенщайн	30.4.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/10/637	Leflunomide medac	Исландия	19.4.2015 г.
EU/1/10/637	Leflunomide medac	Норвегия	9.4.2015 г.
EU/1/10/638	Ozurdex	Исландия	19.4.2015 г.
EU/1/10/638	Ozurdex	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/10/638	Ozurdex	Норвегия	9.4.2015 г.
EU/1/10/639	Telmisartan Actavis	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/10/640	Sycrest	Исландия	1.6.2015 г.
EU/1/10/640	Sycrest	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/10/640	Sycrest	Норвегия	3.6.2015 г.
EU/1/10/642	Ibandronsäure Teva	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/10/643	Rapiscan	Исландия	12.5.2015 г.
EU/1/10/643	Rapiscan	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/10/643	Rapiscan	Норвегия	15.6.2015 г.
EU/1/10/646	VPRIV	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/10/647	Myclausen	Исландия	9.6.2015 г.
EU/1/10/647	Myclausen	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/10/647	Myclausen	Норвегия	15.6.2015 г.
EU/1/10/651	Clopidogrel HCS	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/10/654	Leflunomid ratiopharm	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/11/666	Libertek	Исландия	12.5.2015 г.
EU/1/11/666	Libertek	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/11/666	Libertek	Норвегия	15.5.2015 г.
EU/1/11/668	Daliresp	Исландия	12.5.2015 г.
EU/1/11/668	Daliresp	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/11/668	Daliresp	Норвегия	15.5.2015 г.
EU/1/11/749	Caprelsa	Исландия	30.1.2015 г.
EU/1/11/749	Caprelsa	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/11/749	Caprelsa	Норвегия	29.1.2015 г.
EU/1/12/764	Pixuvri	Исландия	19.4.2015 г.
EU/1/12/764	Pixuvri	Норвегия	9.4.2015 г.
EU/1/13/818	Bosulif	Исландия	11.3.2015 г.
EU/1/13/818	Bosulif	Лихтенщайн	28.2.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/13/818	Bosulif	Норвегия	6.3.2015 г.
EU/1/13/848	Erivedge	Исландия	5.6.2015 г.
EU/1/13/848	Erivedge	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/13/848	Erivedge	Норвегия	15.6.2015 г.
EU/1/13/875	Delyba	Исландия	12.5.2015 г.
EU/1/13/875	Delyba	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/13/875	Delyba	Норвегия	15.5.2015 г.
EU/1/13/890	Cometriq	Исландия	5.2.2015 г.
EU/1/13/890	Cometriq	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/13/890	Cometriq	Норвегия	13.2.2015 г.
EU/1/13/901	SIRTURO	Исландия	5.2.2015 г.
EU/1/13/901	Sirturo	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/13/901	Sirturo	Норвегия	10.2.2015 г.
EU/2/05/055	Equilis Te	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/2/05/055	Equilis Te	Норвегия	30.6.2015 г.
EU/2/09/103	Respiporc Flu3	Норвегия	16.1.2015 г.
EU/2/09/104	Zulvac 8 Ovis	Норвегия	14.1.2015 г.
EU/2/10/106	Bovilis BTV8	Исландия	16.6.2015 г.
EU/2/10/106	Bovilis BTV8	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/2/10/106	Bovilis BTV8	Норвегия	26.6.2015 г.
EU/2/10/109	Rhiniseng	Лихтенщайн	30.6.2015 г.



## ПРИЛОЖЕНИЕ III

## Списък на разрешенията за търговия с удължен срок

През периода **1 януари—30 юни 2015 г.** в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, е удължен срокът на следните разрешения за търговия:

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/00/133/033-035	Toujeo	Исландия	12.5.2015 г.
EU/1/00/133/033-035	Toujeo	Норвегия	19.5.2015 г.
EU/1/01/195/028-029	Liprolog KwikPen	Исландия	19.2.2015 г.
EU/1/04/303/004	Orfadin	Исландия	3.6.2015 г.
EU/1/04/303/004	Orfadin	Норвегия	28.5.2015 г.
EU/1/07/319/009	Revlimid	Норвегия	2.3.2015 г.
EU/1/07/391/009	Revlimid	Исландия	10.3.2015 г.
EU/1/08/469/046-049	Oprymea	Исландия	2.3.2015 г.
EU/1/08/469/050-053	Oprymea	Исландия	2.3.2015 г.
EU/1/08/469/046-049	Oprymea	Норвегия	25.2.2015 г.
EU/1/08/469/050-053	Oprymea	Норвегия	25.2.2015 г.
EU/1/12/771/007-009	Zoledronic Acid Teva	Исландия	15.1.2015 г.
EU/1/12/798/005-006	Ibandronic acid Accord	Исландия	19.4.2015 г.
EU/1/12/798/005-006	Ibandronic acid Accord	Норвегия	10.4.2015 г.
EU/1/13/819/002	JETREA	Исландия	13.5.2015 г.
EU/1/13/819/002	Jetrea	Норвегия	13.5.2015 г.
EU/1/96/007/039-042	Humalog KwikPen	Исландия	19.2.2015 г.
EU/2/06/062/005	Cerenia	Норвегия	29.6.2015 г.
EU/2/07/078/021	Rheumocam	Исландия	4.6.2015 г.
EU/2/07/078/021	Rheumocam	Норвегия	2.6.2015 г.
EU/2/97/004/050-053	Metacam	Норвегия	6.5.2015 г.
EU/2/97/004/050-053	Metacam	Исландия	6.5.2015 г.
EU/2/99/014/013-016	Stronghold	Норвегия	10.4.2015 г.

## ПРИЛОЖЕНИЕ IV

## Списък на отнетите разрешения за търговия

Следните разрешения за търговия са отнети в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, през периода **1 януари—30 юни 2015 г.**:

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на отнемането
EU/1/07/426	Olanzapine Cipla	Норвегия	21.1.2015 г.
EU/1/08/458	Trevaclyn	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/08/459	Tredaptive	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/08/460	Pelzont	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/09/554	Clopidogrel ratiopharm	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/09/560	Clopidogrel DURA	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/09/560	Clopidogrel Dura	Норвегия	30.6.2015 г.
EU/1/10/649	Clopidogrel Teva Pharma B.V.	Норвегия	21.1.2015 г.
EU/1/10/650	Clopidogrel Teva Generics B.V.	Исландия	5.2.2015 г.
EU/1/10/664	Pumarix	Исландия	20.2.2015 г.
EU/1/10/664	Pumarix	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/10/664	Pumarix	Норвегия	31.1.2015 г.
EU/1/11/686	Rasilamlo	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/11/723	Pioglitazone Krka	Норвегия	21.1.2015 г.
EU/1/11/748	Docetaxel Mylan (клауза за изтичане на срока на действие)	Норвегия	3.2.2015 г.
EU/1/12/754	Sepioglin	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/1/12/774	Rienso	Исландия	12.5.2015 г.
EU/1/12/774	Rienso	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/12/774	Rienso	Норвегия	19.5.2015 г.
EU/1/12/804	BindRen	Исландия	13.3.2015 г.
EU/1/12/804	BindRen	Лихтенщайн	30.4.2015 г.
EU/1/12/804	BindRen	Норвегия	14.4.2015 г.
EU/1/13/867	Provenge	Лихтенщайн	30.6.2015 г.
EU/1/13/867	Provenge	Норвегия	15.6.2015 г.
EU/1/97/037	Vistide	Норвегия	4.2.2015 г.
EU/2/04/049	Purevax RCCh	Исландия	10.2.2015 г.
EU/2/07/071	SLENTROL	Исландия	5.2.2015 г.
EU/2/07/071	Slentrol	Лихтенщайн	28.2.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на отнемането
EU/2/07/071	Slentrol	Норвегия	30.3.2015 г.
EU/2/11/136	TruScient	Исландия	5.2.2015 г.
EU/2/11/136	TruScient	Лихтенщайн	28.2.2015 г.
EU/2/11/136	TruScient	Норвегия	22.4.2015 г.

## ПРИЛОЖЕНИЕ V

**Списък на суспендираните разрешения за търговия**

През периода **1 януари—30 юни 2015 г.** в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, са суспендирани следните разрешения за търговия:

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на суспендирането
EU/1/13/847/001	МАСІ	Норвегия	22.1.2015 г.

**Лекарствени продукти — Списък на разрешенията за търговия, издадени през втората половина на 2015 г. от държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП**

(2016/C 347/05)

**Подкомитет I за свободното движение на стоки**

**Да се вземе предвид от Съвместния комитет на ЕИП**

Във връзка с Решение на Съвместния комитет на ЕИП № 74/1999 от 28 май 1999 г. Съвместният комитет на ЕИП се приканва да вземе предвид по време на заседанието си на 18 март 2016 г. следните списъци на разрешенията за търговия с лекарствени продукти за периода 1 юли—31 декември 2015 г.:

- Приложение I Списък на новите разрешения за търговия
  - Приложение II Списък на подновените разрешения за търговия
  - Приложение III Списък на разрешенията за търговия с удължен срок
  - Приложение IV Списък на отнетите разрешения за търговия
  - Приложение V Списък на суспендираните разрешения за търговия
-

## ПРИЛОЖЕНИЕ I

## Списък на новите разрешения за търговия

Следните разрешения за търговия са издадени в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, през периода **1 юли — 31 декември 2015 г.**:

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/11/710	Votubia (преминаване към безусловно)	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/13/895	Kolbam	Исландия	14.12.2015 г.
EU/1/13/895	Kolbam	Норвегия	15.12.2015 г.
EU/1/13/895	Kolbam	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1005	Aripiprazole Pharmathen	Исландия	23.7.2015 г.
EU/1/15/1005	Aripiprazole Pharmathen	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1005	Aripiprazole Pharmathen	Норвегия	16.7.2015 г.
EU/1/15/1006	Respreeza	Исландия	31.8.2015 г.
EU/1/15/1006	Respreeza	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1006	Respreeza	Норвегия	28.8.2015 г.
EU/1/15/1007	Gardasil 9	Исландия	8.7.2015 г.
EU/1/15/1008	Hetlioz	Исландия	4.8.2015 г.
EU/1/15/1008	Hetlioz	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1008	Hetlioz	Норвегия	16.7.2015 г.
EU/1/15/1009	Aripiprazole Zentiva	Исландия	23.7.2015 г.
EU/1/15/1009	Aripiprazole Zentiva	Норвегия	16.7.2015 г.
EU/1/15/1010	Duloxetine Mylan	Исландия	9.7.2015 г.
EU/1/15/1010	Duloxetine Mylan	Норвегия	9.7.2015 г.
EU/1/15/1011	Pregabalin Sandoz	Исландия	10.7.2015 г.
EU/1/15/1011	Pregabalin Sandoz	Норвегия	17.7.2015 г.
EU/1/15/1012	Pregabalin Sandoz GmbH	Исландия	10.7.2015 г.
EU/1/15/1012	Pregabalin Sandoz GmbH	Норвегия	17.7.2015 г.
EU/1/15/1013	Lumark	Норвегия	13.7.2015 г.
EU/1/15/1013	Lumark	Исландия	10.7.2015 г.
EU/1/15/1014	OPDIVO	Исландия	10.7.2015 г.
EU/1/15/1014	Opdivo	Норвегия	2.7.2015 г.
EU/1/15/1015	Strensiq	Исландия	10.9.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/15/1015	Strensiq	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/15/1015	Strensiq	Норвегия	14.9.2015 г.
EU/1/15/1016	Repatha	Исландия	14.8.2015 г.
EU/1/15/1016	Repatha	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1016	Repatha	Норвегия	5.8.2015 г.
EU/1/15/1017	Docetaxel Hospira UK Limited	Исландия	4.9.2015 г.
EU/1/15/1017	Docetaxel Hospira UK limited	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/15/1017	Docetaxel Hospira UK Limited	Норвегия	7.9.2015 г.
EU/1/15/1018	Omidria	Исландия	19.8.2015 г.
EU/1/15/1018	Omidria	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1018	Omidria	Норвегия	26.8.2015 г.
EU/1/15/1019	Bortezomib Accord	Исландия	19.8.2015 г.
EU/1/15/1019	Bortezomib Accord	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1019	Bortezomib Accord	Норвегия	11.8.2015 г.
EU/1/15/1020	Raxone	Исландия	15.9.2015 г.
EU/1/15/1020	Raxone	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/15/1020	Raxone	Норвегия	30.9.2015 г.
EU/1/15/1021	Pregabalin Zentiva	Исландия	14.8.2015 г.
EU/1/15/1021	Pregabalin Zentiva	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1021	Pregabalin Zentiva	Норвегия	10.8.2015 г.
EU/1/15/1022	Unituxin	Исландия	21.8.2015 г.
EU/1/15/1022	Unituxin	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1022	Unituxin	Норвегия	25.8.2015 г.
EU/1/15/1023	Farydak	Исландия	4.9.2015 г.
EU/1/15/1023	Farydak	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/15/1023	Farydak	Норвегия	7.9.2015 г.
EU/1/15/1024	KEYTRUDA	Исландия	13.8.2015 г.
EU/1/15/1024	KEYTRUDA	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1024	KEYTRUDA	Норвегия	11.8.2015 г.
EU/1/15/1025	Evotaz	Исландия	12.8.2015 г.
EU/1/15/1025	EVOTAZ	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1025	EVOTAZ	Норвегия	10.8.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/15/1026	Nivolumab BMS	Исландия	28.12.2015 г.
EU/1/15/1026	Nivolumab BMS	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1026	Nivolumab BMS	Норвегия	11.8.2015 г.
EU/1/15/1027	Pregabalin Accord	Исландия	2.9.2015 г.
EU/1/15/1027	Pregabalin Accord	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/15/1027	Pregabalin Accord	Норвегия	7.9.2015 г.
EU/1/15/1028	Duloxetine Zentiva	Исландия	31.8.2015 г.
EU/1/15/1028	Duloxetine Zentiva	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1028	Duloxetine Zentiva	Норвегия	23.9.2015 г.
EU/1/15/1029	Aripiprazole Sandoz	Исландия	31.8.2015 г.
EU/1/15/1029	Aripiprazole Sandoz	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1029	Aripiprazole Sandoz	Норвегия	25.8.2015 г.
EU/1/15/1030	Odomzo	Исландия	1.9.2015 г.
EU/1/15/1030	Odomzo	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1030	Odomzo	Норвегия	4.9.2015 г.
EU/1/15/1031	Praluent	Исландия	16.10.2015 г.
EU/1/15/1031	Praluent	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/15/1031	Praluent	Норвегия	1.10.2015 г.
EU/1/15/1032	Zerbaxa	Исландия	23.9.2015 г.
EU/1/15/1032	Zerbaxa	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/15/1032	Zerbaxa	Норвегия	13.10.2015 г.
EU/1/15/1033	Kanuma	Исландия	2.9.2015 г.
EU/1/15/1033	Kanuma	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/1033	Kanuma	Норвегия	10.9.2015 г.
EU/1/15/1034	Pemetrexed Lilly	Исландия	21.9.2015 г.
EU/1/15/1034	Pemetrexed Lilly	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/15/1034	Pemetrexed Lilly	Норвегия	21.9.2015 г.
EU/1/15/1035	Obizur	Исландия	18.11.2015 г.
EU/1/15/1035	Obizur	Норвегия	30.11.2015 г.
EU/1/15/1035	Obizur	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1036	CRESEMBA	Исландия	23.10.2015 г.
EU/1/15/1036	Cresemba	Лихтенщайн	31.10.2015 г.



ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/15/1036	Cresemba	Норвегия	11.11.2015 г.
EU/1/15/1037	Pemetrexed Sandoz	Исландия	15.10.2015 г.
EU/1/15/1037	Pemetrexed Sandoz	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/15/1037	Pemetrexed Sandoz	Норвегия	24.9.2015 г.
EU/1/15/1038	Pemetrexed medac	Исландия	11.12.2015 г.
EU/1/15/1038	Pemetrexed medac	Норвегия	14.12.2015 г.
EU/1/15/1038	Pemetrexed medac	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1039	Fexeric	Исландия	16.10.2015 г.
EU/1/15/1039	Fexeric	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/15/1039	Fexeric	Норвегия	13.10.2015 г.
EU/1/15/1040	Intuniv	Исландия	21.9.2015 г.
EU/1/15/1040	Intuniv	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/15/1040	Intuniv	Норвегия	23.9.2015 г.
EU/1/15/1041	Ivabradine Anpharm	Исландия	15.10.2015 г.
EU/1/15/1041	Ivabradine Anpharm	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/15/1041	Ivabradine Anpharm	Норвегия	1.10.2015 г.
EU/1/15/1042	Zalviso	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/15/1042	Zalviso	Исландия	16.10.2015 г.
EU/1/15/1042	Zalviso	Норвегия	13.10.2015 г.
EU/1/15/1043	Nucala	Исландия	29.12.2015 г.
EU/1/15/1043	Nucala	Норвегия	10.12.2015 г.
EU/1/15/1043	Nucala	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1044	Numient	Исландия	14.12.2015 г.
EU/1/15/1044	Numient	Норвегия	22.12.2015 г.
EU/1/15/1044	Numient	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1045	Aripiprazole Accord	Исландия	20.11.2015 г.
EU/1/15/1045	Aripiprazole Accord	Норвегия	3.12.2015 г.
EU/1/15/1045	Aripiprazole Accord	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1046	Elocta	Исландия	11.12.2015 г.
EU/1/15/1046	Elocta	Норвегия	17.12.2015 г.
EU/1/15/1046	Elocta	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1047	Blincyto	Исландия	23.12.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/15/1047	Blincyto	Норвегия	1.12.2015 г.
EU/1/15/1047	Blincyto	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1048	Cotellic	Исландия	11.12.2015 г.
EU/1/15/1048	Cotellic	Норвегия	30.11.2015 г.
EU/1/15/1048	Cotellic	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1050	Ionsys	Исландия	24.11.2015 г.
EU/1/15/1050	IONSYS	Норвегия	10.12.2015 г.
EU/1/15/1050	IONSYS	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1051	Ebymect	Исландия	23.11.2015 г.
EU/1/15/1051	Ebymect	Норвегия	10.12.2015 г.
EU/1/15/1051	Ebymect	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1052	Edistride	Исландия	17.11.2015 г.
EU/1/15/1052	Edistride	Норвегия	3.12.2015 г.
EU/1/15/1052	Edistride	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1054	Cinacalcet Mylan	Исландия	24.11.2015 г.
EU/1/15/1054	Cinacalcet Mylan	Норвегия	30.11.2015 г.
EU/1/15/1054	Cinacalcet Mylan	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1055	CIAMBRA	Исландия	29.12.2015 г.
EU/1/15/1055	Ciambra	Норвегия	10.12.2015 г.
EU/1/15/1055	Ciambra	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1056	Praxbind	Исландия	11.12.2015 г.
EU/1/15/1056	Praxbind	Норвегия	10.12.2015 г.
EU/1/15/1056	Praxbind	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1057	Pemetrexed Hospira	Исландия	11.12.2015 г.
EU/1/15/1057	Pemetrexed Hospira	Норвегия	1.12.2015 г.
EU/1/15/1057	Pemetrexed Hospira	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1058	Entresto	Исландия	11.12.2015 г.
EU/1/15/1058	Entresto	Норвегия	26.11.2015 г.
EU/1/15/1058	Entresto	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1059	Orkambi	Исландия	8.12.2015 г.
EU/1/15/1059	Orkambi	Норвегия	10.12.2015 г.
EU/1/15/1059	Orkambi	Лихтенщайн	31.12.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/15/1060	Kyprolis	Исландия	24.11.2015 г.
EU/1/15/1060	Kyprolis	Норвегия	1.12.2015 г.
EU/1/15/1060	Kyprolis	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1061	Genvoya	Исландия	9.12.2015 г.
EU/1/15/1061	Genvoya	Норвегия	10.12.2015 г.
EU/1/15/1061	Genvoya	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/1062	Ravicti	Исландия	15.12.2015 г.
EU/1/15/1062	Ravicti	Норвегия	10.12.2015 г.
EU/1/15/1062	Ravicti	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/15/993	Lixiana	Исландия	10.7.2015 г.
EU/1/15/993	Lixiana	Норвегия	6.7.2015 г.
EU/1/15/997	Pregabalin Mylan	Исландия	13.7.2015 г.
EU/1/15/997	Pregabalin Mylan	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/997	Pregabalin Mylan	Норвегия	16.7.2015 г.
EU/1/15/998	Pregabalin Mylan Pharma	Исландия	13.7.2015 г.
EU/1/15/998	Pregabalin Mylan Pharma	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/15/998	Pregabalin Mylan Pharma	Норвегия	16.7.2015 г.
EU/2/15/181	Sileo	Исландия	8.7.2015 г.
EU/2/15/182	Innovax ILT	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/2/15/182	Innovax-ILT	Исландия	24.7.2015 г.
EU/2/15/182	Innovax-ILT	Норвегия	30.7.2015 г.
EU/2/15/183	Canigen L4	Исландия	6.8.2015 г.
EU/2/15/183	Canigen L4	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/2/15/183	Canigen L4	Норвегия	30.7.2015 г.
EU/2/15/184	UpCard	Исландия	20.8.2015 г.
EU/2/15/184	UpCard	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/2/15/184	UpCard	Норвегия	10.8.2015 г.
EU/2/15/185	Fortekor Plus	Исландия	21.9.2015 г.
EU/2/15/185	FORTEKOR PLUS	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/2/15/185	Fortekor Plus	Норвегия	6.10.2015 г.
EU/2/15/186	Novaquin	Исландия	15.9.2015 г.
EU/2/15/186	Novaquin	Лихтенщайн	31.10.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/2/15/186	Novaquin	Норвегия	6.10.2015 г.
EU/2/15/187	Porcilis PCV ID	Исландия	2.9.2015 г.
EU/2/15/187	Porcilis PCV ID	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/2/15/187	Porcilis PCV ID	Норвегия	9.9.2015 г.
EU/2/15/188	Vectormune ND	Исландия	21.9.2015 г.
EU/2/15/188	Vectormune ND	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/2/15/188	Vectormune ND	Норвегия	6.10.2015 г.
EU/2/15/189	Zycortal	Исландия	20.11.2015 г.
EU/2/15/189	Zycortal	Норвегия	3.12.2015 г.
EU/2/15/189	Zycortal	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/2/15/190	Suvaxyn Circo + MH RTU	Норвегия	4.12.2015 г.
EU/2/15/190	Suvaxyn Circo + MH RTU	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/2/15/190	Suvaxyn Circo+MH RTU	Исландия	16.11.2015 г.
EU/2/15/191	Simparica	Исландия	20.11.2015 г.
EU/2/15/191	Simparica	Норвегия	4.12.2015 г.
EU/2/15/191	Simparica	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/2/15/192	Velactis	Исландия	30.12.2015 г.
EU/2/15/192	Velactis	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/2/15/193	Imrestor	Лихтенщайн	31.12.2015 г.

## ПРИЛОЖЕНИЕ II

## Списък на подновените разрешения за търговия

През периода **1 юли — 31 декември 2015 г.** в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, са подновени следните разрешения за търговия:

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/00/146	Keppra	Исландия	31.8.2015 г.
EU/1/00/146	Keppra	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/00/146	Keppra	Норвегия	8.9.2015 г.
EU/1/05/310	Fosavance	Исландия	24.8.2015 г.
EU/1/05/312	Xyrem	Исландия	15.10.2015 г.
EU/1/05/312	Xyrem	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/05/312	Xyrem	Норвегия	14.10.2015 г.
EU/1/05/315	Aptivus	Исландия	10.7.2015 г.
EU/1/05/315	Aptivus	Норвегия	2.7.2015 г.
EU/1/05/319	Xolair	Исландия	9.7.2015 г.
EU/1/05/319	Xolair	Норвегия	7.7.2015 г.
EU/1/05/323	ProQuad	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/05/325	Macugen	Исландия	9.12.2015 г.
EU/1/05/325	Macugen	Норвегия	30.11.2015 г.
EU/1/05/325	Macugen	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/10/639	Telmisartan Actavis	Исландия	9.7.2015 г.
EU/1/10/639	Telmisartan Actavis	Норвегия	8.7.2015 г.
EU/1/10/641	Ruconest	Исландия	16.10.2015 г.
EU/1/10/641	Ruconest	Норвегия	14.10.2015 г.
EU/1/10/641	Ruconest	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/10/642	Ibandronic Acid Teva	Исландия	9.7.2015 г.
EU/1/10/642	Ibandronic Acid Teva	Норвегия	16.7.2015 г.
EU/1/10/644	PecFent	Исландия	27.8.2015 г.
EU/1/10/644	PecFent	Норвегия	10.8.2015 г.
EU/1/10/645	Brinavess	Исландия	19.8.2015 г.
EU/1/10/645	Brinavess	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/10/645	Brinavess	Норвегия	26.8.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/10/646	VPRIV	Исландия	9.7.2015 г.
EU/1/10/646	VPRIV	Норвегия	7.7.2015 г.
EU/1/10/648	Twynsta	Исландия	1.9.2015 г.
EU/1/10/648	Twynsta	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/10/648	Twynsta	Норвегия	8.9.2015 г.
EU/1/10/651	Clopidogrel HCS	Исландия	9.7.2015 г.
EU/1/10/651	Clopidogrel HCS	Норвегия	1.7.2015 г.
EU/1/10/654	Leflunomide ratiopharm	Исландия	10.7.2015 г.
EU/1/10/654	Leflunomide ratiopharm	Норвегия	2.7.2015 г.
EU/1/10/655	Brilique	Исландия	13.8.2015 г.
EU/1/10/655	Brilique	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/10/655	Brilique	Норвегия	26.8.2015 г.
EU/1/10/658	Aflunov	Исландия	13.8.2015 г.
EU/1/10/658	Aflunov	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/10/658	Aflunov	Норвегия	14.8.2015 г.
EU/1/10/659	Iasibon	Норвегия	20.10.2015 г.
EU/1/10/659	Iasibon	Исландия	14.10.2015 г.
EU/1/10/659	Iasibon	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/10/660	Potactasol	Исландия	22.10.2015 г.
EU/1/10/660	Potactasol	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/10/660	Potactasol	Норвегия	16.10.2015 г.
EU/1/10/663	Lamivudine/Zidovudine Teva	Норвегия	10.12.2015 г.
EU/1/10/663	Lamivudine/Zidovudine Teva	Исландия	9.12.2015 г.
EU/1/10/663	Lamivudine/Zidovudine Teva	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/10/665	Entacapone Teva	Исландия	10.12.2015 г.
EU/1/10/665	Entacapone Teva	Норвегия	10.12.2015 г.
EU/1/10/665	Entacapone Teva	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/11/667	Esbriet	Исландия	15.9.2015 г.
EU/1/11/667	Esbriet	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/11/667	Esbriet	Норвегия	16.9.2015 г.
EU/1/11/669	Teysuno	Исландия	8.12.2015 г.
EU/1/11/669	Teysuno	Норвегия	1.12.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/11/669	Teysuno	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/11/672	Xeplion	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/11/673	Ifirmacombi	Исландия	10.12.2015 г.
EU/1/11/673	Ifirmacombi	Норвегия	30.11.2015 г.
EU/1/11/673	Ifirmacombi	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/11/676	Jevtana	Исландия	10.12.2015 г.
EU/1/11/676	JEVTANA	Норвегия	27.11.2015 г.
EU/1/11/676	JEVTANA	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/11/677	Gilenya	Исландия	8.12.2015 г.
EU/1/11/677	Gilenya	Норвегия	27.11.2015 г.
EU/1/11/678	Halaven	Исландия	9.12.2015 г.
EU/1/11/678	HALAVEN	Норвегия	27.11.2015 г.
EU/1/11/678	HALAVEN	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/11/699	Fampyra	Исландия	25.8.2015 г.
EU/1/11/699	Fampyra	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/11/699	Fampyra	Норвегия	3.8.2015 г.
EU/1/11/710	Votubia	Исландия	19.8.2015 г.
EU/1/11/710	Votubia	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/11/710	Votubia	Норвегия	14.8.2015 г.
EU/1/12/793	XALKORI	Исландия	13.8.2015 г.
EU/1/12/793	Xalkori	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/12/793	XALKORI	Норвегия	17.8.2015 г.
EU/1/12/794	ADCETRIS	Исландия	15.10.2015 г.
EU/1/12/794	ADCETRIS	Норвегия	30.9.2015 г.
EU/1/12/794	ADCETRIS	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/13/902	Translarna	Исландия	19.8.2015 г.
EU/1/13/902	Translarna	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/13/902	Translarna	Норвегия	26.8.2016 г.
EU/1/14/987	Holoclar	Норвегия	17.12.2015 г.
EU/1/14/987	Holoclar	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/2/05/055	Equilis Te	Исландия	9.7.2015 г.
EU/2/10/108	BTVPUR ALSap 2-4	Исландия	20.8.2015 г.

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/2/10/108	BTVPUR AlSap 2-4	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/2/10/108	BTVPUR AlSap 2-4	Норвегия	10.8.2015 г.
EU/2/10/109	Rhiniseng	Исландия	23.7.2015 г.
EU/2/10/109	Rhiniseng	Норвегия	29.7.2015 г.
EU/2/10/110	Coxevac	Исландия	20.8.2015 г.
EU/2/10/110	Coxevac	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/2/10/110	Coxevac	Норвегия	13.8.2015 г.
EU/2/10/111	Meloxoral	Исландия	15.9.2015 г.
EU/2/10/111	Meloxoral	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/2/10/111	Meloxoral	Норвегия	6.10.2015 г.
EU/2/10/112	BTVPUR ALSap 1	Исландия	15.9.2015 г.
EU/2/10/112	BTVPUR AlSap 1	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/2/10/112	BTVPUR AlSap 1	Норвегия	6.10.2015 г.
EU/2/10/113	BTVPUR ALSap 1-8	Исландия	15.9.2015 г.
EU/2/10/113	BTVPUR AlSap 1-8	Норвегия	6.10.2015 г.
EU/2/10/114	Hiprabovis IBR Marker Live	Исландия	20.11.2015 г.
EU/2/10/114	Hiprabovis IBR Marker Live	Норвегия	3.12.2015 г.
EU/2/10/114	Hiprabovis IBR Marker Live	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/2/10/117	Purevax Rabies	Исландия	30.12.2015 г.
EU/2/10/117	Purevax Rabies	Норвегия	18.12.2015 г.
EU/2/10/117	Purevax Rabies	Лихтенщайн	31.12.2015 г.



## ПРИЛОЖЕНИЕ III

**Списък на разрешенията за търговия с удължен срок**

През периода **1 юли — 31 декември 2015 г.** в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, е удължен срокът на следните разрешения за търговия:

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на разрешението
EU/1/02/240/009-012	Somavert	Исландия	13.8.2015 г.
EU/1/02/240/009-012	Somavert	Норвегия	6.8.2015 г.
EU/1/04/303/005	Orfadin	Исландия	10.7.2015 г.
EU/1/04/303/005	Orfadin	Норвегия	13.7.2015 г.
EU/1/06/359/005-006	Suboxone	Исландия	20.11.2015 г.
EU/1/06/359/005-006	Suboxone	Норвегия	3.12.2015 г.
EU/1/12/782/003-004	Kalydeco	Исландия	8.12.2015 г.
EU/1/12/782/003-004	Kalydeco	Норвегия	10.12.2015 г.
EU/1/12/782/006	Iclusig	Норвегия	14.12.2015 г.
EU/1/13/839/006	Iclusig	Исландия	23.12.2015 г.
EU/1/96/016/009	Norvir	Исландия	2.9.2015 г.
EU/1/96/016/009	Norvir	Норвегия	8.9.2015 г.
EU/2/11/134/021	Inflacam	Исландия	30.12.2015 г.
EU/2/11/134/021	Inflacam	Норвегия	30.12.2015 г.

## ПРИЛОЖЕНИЕ IV

## Списък на отнетите разрешения за търговия

Следните разрешения за търговия са отнети в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, през периода **1 юли — 31 декември 2015 г.**:

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на отнемането
EU/1/01/179	Osigraft	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/08/450	Biograstim	Исландия	22.10.2015 г.
EU/1/08/450	Biograstim	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/1/08/450	Biograstim	Норвегия	7.10.2015 г.
EU/1/08/452	Pandemrix	Исландия	17.11.2015 г.
EU/1/11/686	Rasilamlo	Исландия	23.7.2015 г.
EU/1/11/686	Rasilamlo	Норвегия	18.8.2015 г.
EU/1/14/912	Zoledronic acid Teva Generics	Исландия	12.8.2015 г.
EU/1/14/912	Zoledronic acid Teva Generics	Норвегия	25.9.2015 г.
EU/1/15/1026	Nivolumab BMS	Исландия	28.12.2015 г.
EU/1/15/1026	Nivolumab BMS	Норвегия	9.12.2015 г.
EU/1/15/1026	Nivolumab BMS	Лихтенщайн	31.12.2015 г.
EU/1/99/102	Sonata	Исландия	6.8.2015 г.
EU/1/99/102	Sonata	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/1/99/102	Sonata	Норвегия	18.8.2015 г.
EU/2/06/064	ProMeris	Исландия	7.8.2015 г.
EU/2/06/064	ProMeris	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/2/06/064	ProMeris	Норвегия	18.8.2015 г.
EU/2/06/065	ProMeris Duo	Исландия	7.8.2015 г.
EU/2/06/065	ProMeris Duo	Лихтенщайн	31.8.2015 г.
EU/2/06/065	ProMeris Duo	Норвегия	26.8.2015 г.
EU/2/97/003	Dicural	Исландия	6.11.2015 г.
EU/2/97/003	Dicural	Лихтенщайн	31.10.2015 г.
EU/2/97/003	Dicural	Норвегия	1.12.2015 г.

## ПРИЛОЖЕНИЕ V

**Списък на суспендираните разрешения за търговия**

През периода **1 юли — 31 декември 2015 г.** в държавите от ЕАСТ, членки на ЕИП, са суспендирани следните разрешения за търговия:

ЕС номер	Продукт	Държава	Дата на суспендирането
EU/1/02/226	InductOs	Исландия	17.12.2015 г.
EU/1/02/226	InductOs	Норвегия	1.12.2015 г.
EU/1/02/226	InductOs	Лихтенщайн	31.12.2015 г.

## V

(Становища)

## СЪДЕБНИ ПРОЦЕДУРИ

## СЪД НА ЕАСТ

**Жалба, подадена на 23 февруари 2016 г., от д-р Gerhard Spitzer срещу Надзорния орган на ЕАСТ****(Дело E-2/16)**

(2016/C 347/06)

На 23 февруари 2016 г. срещу Надзорния орган на ЕАСТ бе подадена жалба от д-р Gerhard Spitzer, представляван от Antonius Falkner, адвокат, Lettstrasse 18, FL-9490 Vaduz.

Жалбоподателят иска от Съда на ЕАСТ:

1. Да отмени Решение на Надзорния орган на ЕАСТ № 425/15/COL от 25 ноември 2015 г. и
2. Да осъди Надзорния орган на ЕАСТ да заплати съдебните разноски.

*Правен и фактически контекст и правни аргументи, приведени в подкрепа на жалбата:*

- Жалбоподателят, д-р Gerhard Spitzer, е австрийски гражданин, с местожителство в Южна Африка, който от началото на 90-те години е клиент на LLB AG, дружество, притежавано от Княжество Лихтенщайн чрез мажоритарна собственост.
  - Предмет на делото е искане за отмяна на решение на Надзорния орган на ЕАСТ за прекратяване на преписката по жалба срещу Княжество Лихтенщайн във връзка с неспазването и неправилното прилагане на Директива 2002/47/ЕО.
  - Жалбоподателят твърди, че Надзорният орган на ЕАСТ е бил длъжен да започне официална процедура по разследване във връзка с неспазването и неправилното прилагане на Директива 2002/47/ЕО от страна на Лихтенщайн и че, като не е сторил това, е нарушил правата на жалбоподателя.
-

**Дело, заведено на 21 юни 2016 г. от Míla ehf. срещу Надзорния орган на ЕАСТ****(Дело E-7/16)**

(2016/C 347/07)

На 21 юни 2016 г. срещу Надзорния орган на ЕАСТ бе заведено дело от Míla ehf., представлявано от адвокат Espen Bakken и адвокат Atle Erling Lunder, Arntzen Besche Advokatfirma AS, Bygdøy Allé 2, 0204 Oslo, Норвегия.

Ищецът настоява пред Съда на ЕАСТ за следното:

1. Да обяви за невалидни членове 1 и 2 от Решение на Надзорния орган на ЕАСТ № 061/16/COL;
2. Да разпреди на органа да заплати съдебните разноски, направени във връзка с настоящото производство.

*Правен и фактически контекст и правни аргументи, приведени в подкрепа на иска:*

- Ищецът иска отмяна на Решение № 061/16/COL на Надзорния орган на ЕАСТ от 16 март 2016 г.
  - Вследствие на решението на Съда на ЕАСТ по Дело E-1/13 Надзорният орган на ЕАСТ започна официална процедура по разследване относно лизинга от страна на Агенцията за отбрана към Министерството на външните работи на Исландия в полза на Og fjarskipti от 1 февруари 2010 г. за използването и експлоатацията на оптични влакна. Разследването приключи с Решение № 061/16/COL, в което Надзорният орган на ЕАСТ заключи, че лизингът не включва държавна помощ по смисъла на член 61, параграф 1 от Споразумението за ЕИП.
  - Ищецът твърди, че обжалваното решение се основава на неправилно прилагане на член член 61, параграф 1 от Споразумението за ЕИП.
-

ПРОЦЕДУРИ, СВЪРЗАНИ С ИЗПЪЛНЕНИЕТО НА ПОЛИТИКАТА В ОБЛАСТТА  
НА КОНКУРЕНЦИЯТА

ЕВРОПЕЙСКА КОМИСИЯ

**Предварително уведомление за концентрация**  
**(Дело M.8203 — Blackstone/New Mountain/JDA Software)**

**Дело кандидат за опростена процедура**

(текст от значение за ЕИП)

(2016/C 347/08)

1. На 15 септември 2016 г. Комисията получи уведомление за планирана концентрация в съответствие с член 4 от Регламент (ЕО) № 139/2004 на Съвета<sup>(1)</sup>, чрез която предприятия The Blackstone Group, L.P. („Blackstone“, САЩ) и New Mountain Capital, L.L.C. („New Mountain Capital“, САЩ) придобива по смисъла на член 3, параграф 1, буква б) от Регламента за сливанията съвместен контрол над целите предприятия RedPrairie Holding, Inc. („RedPrairie“, САЩ), което притежава JDA Software Group, Inc. („JDA Software Group“), посредством покупка на дялове/акции.

2. Търговските дейности на въпросните предприятия са следните:

- Blackstone: алтернативно управление на активи в глобален мащаб, което контролира следните доставчици на приложен софтуер: RGIS; Ipreo; CMS Info Systems Ltd.; и Change Healthcare;
- New Mountain Capital: дружество за частни капиталови инвестиции;
- JDA Software Group: световен доставчик на цялостни (от точка до точка), комплексни за търговията на дребно и веригата на доставки многоканални софтуерни разработки за планирането и изпълнението на приложения в предприятията.

3. След предварително проучване Комисията констатира, че операцията, за която е уведомена, би могла да попадне в приложното поле на Регламента за сливанията. Въпреки това Комисията си запазва правото на окончателно решение по тази точка. В съответствие с Известието на Комисията относно опростена процедура за разглеждане на някои концентрации съгласно Регламент (ЕО) № 139/2004 на Съвета<sup>(2)</sup> следва да се отбележи, че това дело би могло да бъде разгледано по процедурата, посочена в Известието.

4. Комисията приканва заинтересованите трети страни да представят евентуалните си забележки по планираната операция.

Забележките трябва да бъдат получени от Комисията не по-късно от 10 дни след датата на настоящата публикация. Забележки могат да се изпращат до Комисията по факс (+32 22964301), по електронна поща на адрес: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu или по пощата, с позоваване на M.8203 — Blackstone/New Mountain/JDA Software, на следния адрес:

European Commission  
Directorate-General for Competition  
Merger Registry  
1049 Bruxelles/Brussel  
BELGIQUE/BELGIË

<sup>(1)</sup> ОВ L 24, 29.1.2004 г., стр. 1 („Регламент за сливанията“).

<sup>(2)</sup> ОВ С 366, 14.12.2013 г., стр. 5.

**Предварително уведомление за концентрация**  
**(Дело M.8192 — Advent International/THL/InVentiv)**

**Дело кандидат за опростена процедура**

(текст от значение за ЕИП)

(2016/C 347/09)

1. На 15 септември 2016 г. Европейската комисия получи уведомление за планирана концентрация в съответствие с член 4 от Регламент (ЕО) № 139/2004 на Съвета <sup>(1)</sup>, чрез която предприятия Advent International (САЩ) и Thomas H. Lee Partners (САЩ) придобиват по смисъла на член 3, параграф 1, буква б) от Регламента за сливанията контрол над част от предприятието inVentiv (САЩ) посредством покупка на дялове/акции.
2. Търговските дейности на въпросните предприятия са:
  - Advent International е частен дялов инвеститор. То придобива дялови участия (контролиращо и неконтролиращо участие) в дружества от следните отрасли: стопански и финансови услуги; здравеопазване; промишленост; търговия на дребно, потребителски стоки и отдели; и технологии, медии и далекосъобщения;
  - THL е дружество за частни капиталови инвестиции, което инвестира в стопански дейности по целия свят в следните основни отрасли: потребителски стоки и здравеопазване; медийни и информационни услуги; и икономически и финансови услуги;
  - inVentiv е световен доставчик на услуги в областта на клиничните разработки и разпространението им на пазара. Основните му клиенти са дружества с предмет на дейност фармацевтика, биотехнологии, генерични лекарства и медицински изделия.
3. След предварително проучване Комисията констатира, че операцията, за която е уведомена, би могла да попадне в приложното поле на Регламента за сливанията. Въпреки това Комисията си запазва правото на окончателно решение по тази точка. В съответствие с Известието на Комисията относно опростена процедура за разглеждане на някои концентрации съгласно Регламент (ЕО) № 139/2004 на Съвета <sup>(2)</sup> следва да се отбележи, че това дело би могло да бъде разгледано по процедурата, посочена в Известието.
4. Комисията приканва заинтересованите трети страни да представят евентуалните си забележки по планираната операция.

Забележките трябва да бъдат получени от Комисията не по-късно от 10 дни след датата на настоящата публикация. Забележки могат да се изпращат до Комисия по факс (+32 22964301), по електронна поща на адрес: COMP-MERGER-REGISTRY@ec.europa.eu, или по пощата с позоваване на M.8192 — Advent International/THL/inVentiv, на следния адрес:

European Commission  
Directorate-General for Competition  
Merger Registry  
1049 Bruxelles/Brussel  
BELGIQUE/BELGIË

---

<sup>(1)</sup> ОВ L 24, 29.1.2004 г., стр. 1 (Регламент за сливанията).

<sup>(2)</sup> ОВ С 366, 14.12.2013 г., стр. 5.











ISSN 1977-0855 (електронно издание)  
ISSN 1830-365X (печатно издание)



Служба за публикации на Европейския съюз  
2985 Люксембург  
ЛЮКСЕМБУРГ

**BG**